

San Salvador, 11 de julio de 2019

**SEÑORES Y SEÑORAS
SECRETARIOS Y SECRETARIAS DE LA JUNTA DIRECTIVA
DE LA HONORABLE ASAMBLEA LEGISLATIVA
PRESENTE.**

ASAMBLEA LEGISLATIVA	
Correspondencia Recibida en el Pleno Legislativo y LEIDA	
Fecha:	11 JUL. 2019
Hora:	
Firma:	

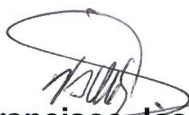
En mi calidad de Diputado, haciendo uso de la iniciativa de ley que me confiere la Constitución de la Republica, en su artículo 131, ordinal 5° y con base a lo establecido en el Artículo 17 del Reglamento interior de la Asamblea Legislativa, a ustedes expongo:

- I. Que de conformidad al artículo 65 de la Constitución se establece que la salud de los habitantes de la República constituye un bien público. El Estado y las personas están obligados a velar por su conservación y restablecimiento.
- II. Que por medio de Decreto Legislativo número 153, de fecha 2 de octubre de 2003, Publicado en el Diario Oficial número 208, Tomo 361, del día 7 de noviembre del mismo año, se promulgó la Ley Reguladora de las Actividades relativas a las Drogas, cuyo objeto es normar las actividades relativas a las drogas que se relacionan con los aspectos de cultivo, producción, fabricación, extracción, almacenamiento, depósito, transporte, adquisición, enajenación, distribución, importación, exportación, tránsito y suministro; entre otros aspectos.-
- III. Que se han comprobado en otros países que la planta de marihuana contiene sustancias químicas que pueden ser útiles para tratar una amplia variedad de enfermedades y síntomas, por ello cada vez son más los países que han legalizado la marihuana para uso medicinal o terapéutico, ya que en lo que respecta a este uso existen fitocannabinoides entre los que se encuentran: el cannabinal, el cannabidiol y el cannabigerol, que han sido mejor estudiados. Se sabe que el cannabidiol posee efecto antiinflamatorio, analgésico, antipsicótico, antiisquémico, ansiolítico y antiepiléptico.-

En virtud de lo anterior se estima pertinente hacer reformas a la **LEY
REGULADORA DE LAS ACTIVIDADES RELATIVAS A LAS DROGAS**

Para lo cual anexo proyecto de decreto

DIOS UNIÓN LIBERTAD

A handwritten signature in dark ink, appearing to be 'F. Zablah', written over a horizontal line.

Dip. Francisco José Zablah Safie

DECRETO No. _____

LA ASAMBLEA LEGISLATIVA DE LA REPÚBLICA DE EL SALVADOR,

CONSIDERANDO:

- I. Que de conformidad al artículo 65 de la Constitución se establece que la salud de los habitantes de la República constituye un bien público. El Estado y las personas están obligados a velar por su conservación y restablecimiento.
- II. Que por medio de Decreto Legislativo número 153, de fecha 2 de octubre de 2003, Publicado en el Diario Oficial número 208, Tomo 361, del día 7 de noviembre del mismo año, se promulgó la Ley Reguladora de las Actividades relativas a las Drogas, cuyo objeto es normar las actividades relativas a las drogas que se relacionan con los aspectos de cultivo, producción, fabricación, extracción, almacenamiento, depósito, transporte, adquisición, enajenación, distribución, importación, exportación, tránsito y suministro; entre otros aspectos.-
- III. Que se han comprobado en otros países que la planta de marihuana contiene sustancias químicas que pueden ser útiles para tratar una amplia variedad de enfermedades y síntomas, por ello cada vez son más los países que han legalizado la marihuana para uso medicinal o terapéutico, ya que en lo que respecta a este uso existen fitocannabinoides entre los que se encuentran: el cannabinoil, el cannabidiol y el cannabigerol, que han sido mejor estudiados. Se sabe que el cannabidiol posee efecto antiinflamatorio, analgésico, antipsicótico, antiisquémico, ansiolítico y antiepiléptico.-

POR TANTO,

En uso de sus facultades constitucionales, a iniciativa del Diputado **Francisco José Zablah Safie**

DECRETA, la siguiente:

Reformas a **LEY REGULADORA DE LAS ACTIVIDADES RELATIVAS A LAS DROGAS**

Art. 1. Refórmese el literal e), el inciso segundo del artículo 3, y adiciónense seis incisos en el mismo artículo de la siguiente forma:

e) Cannabis, exceptuando su uso medicinal o terapéutico.

Las sustancias señaladas en el artículo y en el inciso anterior, sólo podrán importarse, producirse, fabricarse, extraerse, poseerse o usarse, en las cantidades que sean estrictamente necesarias para la investigación científica, la elaboración de medicamentos, para el tratamiento médico o para la fabricación de productos de uso industrial, con autorización de la Dirección General de Medicamentos.-

En el caso de la Cannabis sólo podrá extraerse, procesarse, poseerse o usarse, en las cantidades que sean estrictamente necesarias para la investigación científica, la elaboración de medicamentos y para el tratamiento médico con autorización de la Dirección General de Medicamentos.-

La venta, importación, fabricación y distribución de medicamentos cuyo componente principal sea cannabis será supervisado por la Dirección General de Medicamentos.-

Habrá un Registro de productos y usuarios de Cannabis en el Ministerio de Salud, el cual será de carácter obligatorio para las personas que sean usuarias, fabricantes, distribuidores o investigadores científicos de productos medicinales o terapéuticos cuya base sea cannabis, que en adelante se denominará el Registro, tendrá como propósito identificar, reconocer, y categorizar, la siguiente información:

- 1) Pacientes usuarios de cannabis con finalidad medicinal y terapéutica, certificados por médico tratante, cuya dispensación se hará de conformidad a lo establecido en la Ley de Medicamentos para aquellos de dispensación bajo receta especial retenida.-
- 2) Productos a base de cannabis, autorizados por la Dirección General de Medicamentos.-
- 3) Personas naturales o jurídicas fabricantes de productos medicinales o terapéuticos cuya base sea cannabis, así como importadores, distribuidores y comercializadores.
- 4) Entidades de investigación científica autorizadas a estudiar el cannabis y sus derivados para uso medicinal y terapéutico.
- 5) Laboratorios farmacéuticos o droguerías debidamente registrados, certificados y autorizados por el Consejo Superior de salud pública para la producción o fabricación de medicamentos a base de cannabis.

Las personas que se encuentren comprendidas en los numerales anteriores deberán registrarse previamente ante el MINSAL, sin lo cual estará prohibido el consumo para fines medicinales y terapéuticos, su prescripción médica o realizar cualquier actividad de fabricación, importación, comercialización o distribución de productos medicinales o terapéuticos a base de cannabis.-

El Ministerio de Salud deberá otorgar un carnet que identifique a las personas naturales o jurídicas que se encuentren debidamente registradas y la categoría a que estas pertenezcan dentro del Registro.- La vigencia del carnet será de un año, debiendo presentar toda la información requerida para la renovación de dicho carnet.-

La Omisión de lo dispuesto en el presente artículo, en cuanto a registrarse y proporcionar la información y documentación al Ministerio de Salud, hará incurrir al infractor en una multa de hasta treinta salarios mínimos del sector comercio y servicios, la cual será impuesta por dicha cartera de Estado de acuerdo a su gravedad, juntamente con la inhabilitación para el ejercicio de la actividad a que se dedica y con la clausura del establecimiento, según aplique, sin perjuicio de la responsabilidad penal en la que pudiera incurrir.-

Art. 2. El presente decreto entrará en vigencia ocho días después de su publicación en el Diario Oficial.

DADO EN EL SALÓN AZUL DEL PALACIO LEGISLATIVO: San Salvador, a los _____ días del mes de _____ del año dos mil _____.